(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004年3月11日(11.03.2004)

PCT

(10) 国際公開番号. WO 2004/020460 A1

(51) 国際特許分類7: C12P 21/02, A61K 38/00, A61P 35/00 C07K 5/027,

CO., LTD.) [JP/JP]; 〒103-8411 東京都中央区日本橋 本町二丁目3番11号Tokyo (JP).

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/010957

(22) 国際出願日:

2003年8月28日(28.08.2003)

(25) 国際出願の書語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-255141

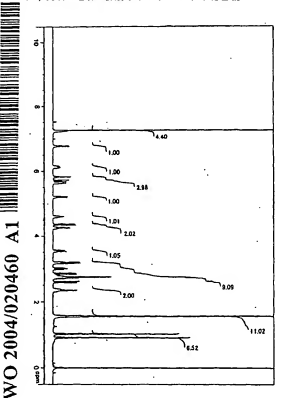
2002年8月30日(30.08.2002) ア

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 山之内 製栗株式会社 (YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL

(72) 発明者;および (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 永井 浩二 (NAGAI,Koji) [JP/JP]; 〒174-8511 東京都 板橋区 小 豆沢一丁目 1番 8号 山之内製薬株式会社内 Tokyo (JP). 谷口 昌要 (TANIGUCHI Masatoshi) [JP/JP]; 〒 305-8585 茨城県 つくば市 御奉が丘 2.1 山之内製薬 株式会社内 [baraki (JP). 新堂 信昭 (SHINDO, Nohuaki) [JP/JP]; 〒305-8585 茨城県 つくば市 御奉が丘21 山之内製薬株式会社内 [baraki (JP), 寺田 央 (TER-ADA,Yoh) [JP/JP]: 〒305-8585 茨城県 つくば市 御幸 が丘21 山之内製薬株式会社内 [baraki (JP). 森 政 道 (MORL, Masamichi) [JP/JP]; 〒305-8585 茨城県 つ くば市 御幸が丘21 山之内製薬株式会社内 Ibaraki (JP). 網野 伸明 (AMINO,Nobuaki) [JP/JP]; 〒305-8585

(54) Title: NOVEL DEPSIPEPTIDE COMPOUND

(54) 発明の名称: 新規なデプシペプチド化合物



(57) Abstract: A novel compound which is useful as a preventive or a remedy for diseases in which HDAC participates, in particular, tumor and cell proliferative diseases. A depsipeptide compound or its pharmaceutically acceptable salt has a favorable HDAC inhibitory effect and an activity of inhibiting the proliferation of human cancer cells and, therefore, is useful in treating and improving diseases and pathogenic conditions in which histone acetylation participates, in particular, tumor and cell proliferative diseases.

(57) 要約: HDACの関与する疾患、殊に腫瘍や細胞増殖 性疾患の予防若しくは治療剤として有用な新規化合物 に関する。本発明のデブシペプチド化合物またはその 製薬学的に許容される塩は、良好なHDAC阻容作用並 びにヒト癌細胞に対する細胞増殖抑制活性を有し、ヒ ストンのアセチル化の関与する疾患や病憩、殊に腫瘍 や細胞増殖性疾患の治療及び改善に有用である。

EPO - DG 1

0 1. 03. 2005

98



新規なデプシペプチド化合物

技術分野

本発明は医薬、殊にヒストン脱アセチル化酵素阻害剤及び抗腫瘍剤として有用な、新規なデプシペプチド化合物に関する。

背景技術

ヒストンのアセチル化はヒストンアセチル化酵素(ヒストンアセチルトランスフェラーゼ(Histone Acetyltransferase); HAT)とヒストン脱アセチル化酵素(ヒストンデアセチラーゼ(Histone Deacetylase); HDAC)とのバランスによって制御されていることが知られており、近年、いくつかの HAT 並びに HDAC が同定されその転写調節における重要性が報告されている(Ogryzko,V.V. et al Cell 87, 953-959, 1996、Brown,C.E. et al Trends Biochem.Sci. 25(1), 15-19, 2000、Grozinger,C.M. et al Proc.Natl.Acad.Sci.USA 96, 4868-4873, 1999)。

一方で、細胞周期停止、形質転換細胞の形態正常化、分化誘導など多彩な作用を有する る酪酸は、細胞内に高アセチル化ヒストンを蓄積させ、HDAC 阻害作用を有することが以前より知られていた(Counsens,L.S.et al J.Biol.Chem. 254, 1716-1723, 1979)。また、微生物代謝産物の Trichostatin A (TSA)は細胞周期の停止、分化誘導を示し (Yoshida,M. et al Cancer Res 47, 3688-3691, 1987、Yoshida,M. et al Exp.Cell Res 177, 122-131, 1988)、アポトーシスを誘導することが見出された。TSA は細胞内に高アセチル化ヒストンを蓄積させ、部分精製した HDAC を用いた検討から TSA が強力な HDAC 阻害剤であることが明らかとなった(Yoshida,M. et al J.Biol.Chem. 265, 17174-17179, 1990)。

HDAC 阻害剤は、細胞周期停止、形質転換細胞の形態正常化、分化誘導、アポトーシス誘導、血管新生阻害作用などを有することから、抗腫瘍剤としての効果が期待されている (Marks,P.A. et al J.Natl.Cancer Inst., 92, 1210-1216, 2000、Kim,M.S. et al Nature Med. 7 437-443, 2001)。またその他にも、例えば感染症、自己免疫疾患、皮膚病

(Darkin-Rattray,S.J. et al Proc.Natl.Acad.Sci.USA 93, 13143-13147, 1996) などの細胞増殖性疾患の治療・改善薬、またハンチントン病などの進行性神経変性疾患の予防・治療薬(Steffan,J.S. et al Nature 413, 739-743, 2001)、導入遺伝子の発現亢進(Chen,W.Y. et al Proc.Natl.Acad.Sci.USA 94, 5798-5803, 1997) など様々な応用も試みられており、有用な医薬となることが期待されている。

近年になって、HDAC阻害作用を有する微生物培養物由来のデプシペプチド化合物、例えば、FK228 (非特許文献 1 参照)、及び下式で示される化合物 A, B 並びに C (特許文献 1 及び 2 参照)の報告がある。これらの化合物は良好な HDAC 阻害作用を有し、新しいタイプの抗腫瘍剤として期待されている。

しかしながら、今なお、活性強度、安定性、体内動態や毒性などの更に改善された薬 剤の創製が切望されている。

【非特許文献 1】 Nakajima, H.ら、「Experimental Cell Research.」、1998 年、第 241 巻、第 126-133 頁

【特許文献1】国際公開 WO00/42062 号パンフレット

【特許文献2】日本国特許出願公開特開2001-348340号公報

発明の開示

本発明者等は、天然に存在する多くの微生物が産生する化合物につき、鋭意検討した

結果、シュードモナス属に属する新種の微生物 Q71576 株を見いだし、該培養物から優れたヒト癌細胞に対する細胞増殖抑制活性を有する新規なデプシペプチド化合物(前出の化合物 A, B 及び C) を単離した。そして、これらの化合物が優れた HDAC 阻害作用を有することを知見して、先に特許出願を行った(前記特許文献 1 及び 2 参照)。

本発明者等は、更に微生物 Q71576 株の培養物中の微量成分を単離すべく、培養条件並びに精製条件等の検討を鋭意行い、優れた HDAC 阻害作用並びにヒト癌細胞に対する細胞増殖抑制活性を有する新規な類縁体化合物を単離することに成功し、本発明を完成した。

即ち、本発明は、HDAC 阻害剤及び抗腫瘍剤として有用な、下式(I)で示されるデプシペプチド化合物(化合物 Q と略記する)若しくは下式(I I)で示されるデプシペプチド化合物(化合物 R と略記する)、またはそれらの製薬学的に許容される塩;好ましくは、下式(I)で表される平面構造式を有しかつ旋光度[α] 25 _D -349.3°(c 0.05, メタノール溶媒)を有することを特徴とするデプシペプチド化合物の異性体、若しくは下式(I I)で表される平面構造式を有しかつ旋光度[α] 25 _D -65.3°(c 0.20, メタノール溶媒)を有することを特徴とするデプシペプチド化合物の異性体、またはそれらの製薬学的に許容される塩に関する。尚、旋光度[α] 25 _Dはデータの性質上測定条件によって多少変り得るものであるから、異性体の同一性認定においてはその数値を厳密に解するべきではない。

3

また、本発明は、上式(I)若しくは(II)で示されるデプシペプチド化合物またはそれらの製薬学的に許容される塩及び製薬学的に許容される担体を含む医薬組成物、 殊に抗腫瘍剤に関する。

更に、上記式(I)又は(II)で示されるデプシペプチド化合物またはそれらの製薬学的に許容される塩の、抗腫瘍剤である医薬の製造のための使用、並びに、癌患者の治療方法であって、有効量の上式(I)若しくは(II)で示されるデプシペプチド化合物またはそれらの製薬学的に許容される塩を患者に投与することからなる方法をも含有する。

以下、本発明につき詳述する。

本発明デプシペプチド化合物またはその製薬学的に許容される塩はシュードモナス属 (Pseudomonas) に属する当該化合物生産菌を栄養培地にて培養し、当該化合物を蓄積させた培養物から常法によって得られる。当該化合物の製造方法において使用する微生物は、シュードモナス属に属し当該化合物の生産能を有する微生物であればいずれも用いることができる。このような微生物としては、例えば、長野県北佐久郡望月町で採集された土壌より分離されたシュードモナス属に属する細菌シュードモナス エスピー (Pseudomonas sp.) Q71576株を挙げることができる。本菌株の菌学的性状はW000/42062号公報に記載の通りである。なお、本菌株はシュードモナス エスピー (Pseudomonas sp.) Q71576として独立行政法人産業技術総合研究所特許生物寄託センターに受託番号FERM BP-6944号(寄託日1999年1月8日)として国際寄託されている。また、微生物は人工的に又は自然に変異を起こしやすいので、本発明において用いられるシュードモナス エスピー (Pseudomonas sp.) Q71576株は、天然から分離された微生物の他に、これに紫外線、X線、化学薬剤などで人工的に変異させたもの及びそれらの天然変異株についても包含する。

(製造方法)

本発明化合物はシュードモナス属に属し、本発明化合物生産能を有する微生物を培養することによって得られる。培養は一般微生物の培養方法に準じて行われる。

培養に用いられる培地としては、シュードモナス エスピー Q71576株が利用する栄養源を含有する培地であればよく、合成培地、半合成培地または天然培地が用いられる。培地に添加する栄養物として公知のものを使用できる。培地の組成は、例えば炭素源

としてはDーグルコース、Dーマンノース、Dーフルクトース、イノシトール、Dーマンニトール、Dーガラクトース、トレハロース、キサンチン、デンプン、ブドウ糖、デキストリン、グリセリン、植物油等が挙げられる。窒素源としては肉エキス、ペプトン、グルテンミール、綿実粕、大豆粉、落花生粉、魚粉、コーンスチーブリカー、乾燥酵母、酵母エキス、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、硝酸アンモニウム、尿酸その他の有機、無機の窒素源が用いられる。また、金属塩としては、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウム、亜鉛、鉄、コバルトなどの硫酸塩、硝酸塩、炭酸塩、リン酸塩などが必要に応じて添加される。さらに、必要に応じてメチオニン、システイン、シスチン、チオ硫酸塩、オレイン酸メチル、ラード油、シリコン油、界面活性剤などの生成促進化合物または消泡剤を添加することもできる。

培養条件としては好気的条件下で培養するのが一般的に有利で、培養温度は $3\sim32$ \mathbb{C} の範囲、好ましくは $20\sim28$ \mathbb{C} 付近で行われる。培地のp Hは約 $4.5\sim9$ 、好ましくは約 $5\sim7.5$ の範囲に調整すると好結果が得られる。培養期間は培地の組成、温度条件に応じて適宜設定されるが、通常 $1\sim10$ 日程度、好ましくは $2\sim7$ 日程度である。

培養物より目的とする本発明化合物を単離するには、微生物が産生する代謝産物に用いる通常の抽出、精製の手段が適宣利用できる。例えば培養化合物中の該化合物は培養液をそのままか、又は遠心分離あるいは培養物に濾過助剤を加えて濾過して得られた培養液に酢酸エチル等の水と混和しない有機溶剤を加えて抽出する。また、培養液を適宜の担体に接触させ、濾液中の生産化合物を吸着させ、次いで適当な溶媒で溶出することにより該化合物を抽出することができる。例えば、アンバーライト(登録商標)XAD-2、ダイヤイオン(登録商標、以下同じ)HP-20、ダイヤイオンCHP-20、又はダイヤイオンSP-900のような多孔性吸着樹脂に接触させて該化合物を吸着させる。次いでメタノール、エタノール、アセトン、ブタノール、アセトニトリル又はクロロホルム等の有機溶媒を単独若しくは混合した溶媒を、又は当該溶媒と水の混合液を用いて該化合物を溶出させる。このときの有機溶媒の混合比率を低濃度より段階的に又は連続的に高濃度まで上げていくことにより、該化合物を含む画分を効率よく得ることができる場合がある。酢酸エチル、クロロホルム等の有機溶媒で抽出する場合には、培養濾液にこれらの溶媒を加え、良く振盪し、該化合物を抽出する。次に、上記の各操作法を用いて得た該化合物含有画分は、シリカゲル、ODS等を用いたカラムクロマト

グラフィー、遠心液々分配クロマトグラフィー、ODSを用いた高速液体クロマトグラフィー (HPLC)、再結晶等の定法によりさらに純粋に分離精製することができる。

本発明デプシペプチド化合物の製薬学的に許容される塩としては、無機若しくは有機 塩基との塩であり、具体的にはナトリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウム、ア ルミニウムなど無機塩基、又は、メチルアミン、エチルアミン、エタノールアミン、リ ジン、オルニチンなどの有機塩基との塩、あるいは、鉄などとの錯塩等を挙げることが できる。

また、本発明化合物は不斉炭素原子及び二重結合を有するので、これに基づく立体異性体 (ラセミ体、光学異性体、ジアステレオマー等)及び幾何異性体 (シス体又はトランス体)が存在する。従って本発明化合物は、これらの立体異性体又は幾何異性体の混合物もしくは単離されたものを包含する。

さらに、本発明は、当該化合物の水和物または各種溶媒和物や、当該化合物の結晶多型も包含する。

以下に本発明化合物を有効成分として含む医薬組成物の製造方法と使用方法を詳述 する。

本発明のデプシペプチド化合物又はその製薬学的に許容される塩の1種又は2種以上を有効成分として含有する医薬組成物は、通常用いられている製剤用の担体や賦形剤、 その他の添加剤を用いて、錠剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、カプセル剤、丸剤、液剤、注 射剤、坐剤、軟膏、貼付剤等に調製され、経口的又は非経口的に投与される。

本発明化合物のヒトに対する臨床投与量は、通常経口投与の場合、1日の投与量は、体表面積当たり約1から10000mg/m²、好ましくは10~5000mg/m²が適当であり、これを1回であるいは2乃至4回に分けて投与する。静脈投与される場合は、1日の投与量は、体表面積当たり約0.1から1000mg/m²が適当で、1日1回乃至複数に分けて投与する。投与量は症状、年令、性別等を考慮して個々の場合に応じて適宜決定される。

本発明による経口投与のための固体組成物としては、錠剤、散剤、顆粒剤等が用いられる。このような固体組成物においては、一つ又はそれ以上の活性化合物が、少なくと



も一つの不活性な希釈剤、例えば乳糖、マンニトール、ブドウ糖、ヒドロキシプロピル セルロース、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミ ン酸マグネシウムと混合される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加 剤、例えばステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤や繊維素グリコール酸カルシウム のような崩壊剤、安定化剤、溶解補助剤を含有していてもよい。錠剤又は丸剤は必要に よりショ糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセ ルロースフタレートなどの糖衣または胃溶性あるいは腸溶性化合物のフィルムで被膜 してもよい。

経口投与のための液体組成物は、薬剤的に許容される乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロッ プ剤、エリキシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例えば精製水、エ チルアルコールを含む。この組成物は不活性な希釈剤以外に溶解補助剤、湿潤剤、懸濁 剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性又は非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁 剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤の希釈剤としては、例えば注射剤用蒸留水及び生 **理食塩水が含まれる。非水溶性の溶液剤、懸濁剤の希釈剤としては、例えばプロピレン** グリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、エチルアルコール のようなアルコール類、ポリソルベート80(商品名)等がある。このような組成物は、 さらに等張化剤、防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解補助剤のような添 加剤を含んでもよい。これらは例えばバクテリア保留フィルターを通す濾過、殺菌剤の 配合又は照射によって無菌化される。これらはまた、無菌の固体組成物を製造し、使用 前に無菌水又は無菌の注射用溶媒に溶解して使用することもできる。

本発明化合物の溶解性が低い場合には、可溶化処理を施してもよい。可溶化処理とし ては、医薬製剤に適用できる公知の方法、例えば界面活性剤(ポリオキシエチレン硬化 ヒマシ油類、ポリオキシエチレンソルビタン高級脂肪酸エステル類、ポリオキシエチレ ンポリオキシプロピレングリコール類、ショ糖脂肪酸エステル類等)を添加する方法、 薬物と可溶化剤例えば高分子(ハイドロキシプロピルメチルセルロース(HPMC)、ポリ

ビニルピロリドン(PVP)、ポリエチレングリコール(PEG)等の水溶性高分子、カルボキシメチルエチルセルロース(CMEC)、ハイドロキシプロピルメチルセルロースフタレート(HPMCP)、メタアクリル酸メチルーメタアクリル酸共重合体(オイドラギット L、S、商品名;ローム・アンド・ハース社製)等の腸溶性高分子)との固体分散体を形成する方法が挙げられる。更に必要により、可溶性の塩にする方法、サイクロデキストリン等を用いて包接化合物を形成させる方法等も採用できる。可溶化の手段は、目的とする薬物に応じて適宜変更できる [「最近の製剤技術とその応用 I」、内海勇ら、医薬ジャーナル 157-159(1983)及び「薬学モノグラフ No.1、生物学的利用能」、永井恒司ら、ソフトサイエンス社、78-82,(1988)参照]。

図面の簡単な説明

図1は、化合物Qの「H-NMR スペクトルを示す。

図2は、化合物Oの¹³C-NMRスペクトルを示す。

図3は、化合物Rの「H-NMRスペクトルを示す。

図 4 は、化合物 R の ¹³C-NMR スペクトルを示す。

発明を実施するための最良の形態

以下、実施例にて具体的に本発明を説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例1

グルコース10g、ポテトスターチ20g、ポリペプトン5g、酵母エキス5g、炭酸カルシウム4g、蒸留水ILを含む培地 (pH 7.0) 100mLを、500mL容の三角フラスコに分注し、120℃で20分間滅菌した。ベネット寒天培地に良く生育させたシュードモナス エスピーQ71576株を掻き取って接種し、28℃、200回転/分の条件で3日間振盪培養し、種培養液とした。次にマンニット40g、ポリペプトン5g、肉エキス5g、硫酸マグネシウム七水和物2g、Lーシステイン塩酸塩一水和物0.5g、水道水1Lを含む培地 (pH5.0) を100mLずつ500mL容の三角フラスコに分注し、120℃で20分間滅菌した。この培地に前記種培

養液を2mLずつ接種し、24℃、220回転/分の条件で3日間振盪培養した。

このようにして培養した培養液1Lについて、6000rpmで10分間遠心分離を行った。上 清液を1M塩酸でpH3.0に調整して、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸ナトリウムを添加して脱水した後、減圧下で濃縮乾固した。この油状の粗抽出物をメタノールに溶解して、STR-PREP-ODS-M (20×250mm)及びアセトニトリル/水 (30/70)を用いたHPLC(流速9ml/min)に繰り返し付し、保持時間28分から36分の画分1を得た。画分1を減圧下で濃縮乾固し、メタノールに溶解した後、さらにCOSMOSIL(20×250mm)及びアセトニトリル/0.25%トリフロロ酢酸水(40/60)を用いたHPLC(流速9ml/min)を行い、保持時間15.2分のピークの画分2と保持時間16.5分のピークの画分3を得た。画分2を濃縮乾固することにより化合物Q5.6mgを、画分3を濃縮乾固することにより化合物R11.8mgを得た。

実施例2

グルコース10g、ポテトスターチ20g、ポリペプトン5g、酵母エキス5g、炭酸カルシウム4g、蒸留水1Lを含む培地 (pH 7.0) 100mLを、500mL容の三角フラスコに分注し、120℃で20分間滅菌した。ベネット寒天培地に良く生育させたシュードモナス エスピーQ71576株を掻き取って接種し、28℃、200回転/分の条件で3日間振盪培養し、第一段種培養液とした。次に上記と同様の培地500mLを3L容の三角フラスコに分注し、120℃で20分間滅菌した。これに第一段種培養液を2%の割合で接種し、28℃、200回転/分の条件で3日間振盪培養し、第二段種培養液を2%の割合で接種し、28℃、200回転/分の条件で3日間振盪培養し、第二段種培養液とした。次に本培養は、300L容ジャーファーメンターにマンニット50g、ポリペプトン5g、肉エキス5g、硫酸マグネシウム七水和物2g、L・シスチン0.5g、L(-)・プロリン0.5g、水道水1Lを含む培地(pH5.0)200Lを仕込み、120℃で20分間滅菌した。これに第二段種培養液を1%の割合で接種し、20℃、40回転/分、毎分200Lの通気量の条件で7日間培養した。

このようにして培養した培養液 200L を硫酸で pH 3.0 に調整し、シャープレス遠心機で菌体と上清液とに分離した。この上清液を 20L のダイヤイオン HP-20 (三菱化学工業社製) を充填した外径 18cm、高さ 150cm のカラムを通導させて、目的化合物等を吸着させた。次いで 50L の水道水で水洗した後、30%メタノール水 40L、続いて 30%アセ

トン水 100L で洗浄して、最後にメタノール 60L を用いて目的化合物を溶出した。この 溶出液に 5L の蒸留水を加えて、減圧下で濃縮してメタノールを除去した。これに等量 の酢酸エチルを加えて、pH 3.0 で酢酸エチル抽出を 3 回行った。酢酸エチル抽出液に無 水硫酸ナトリウムを添加して脱水した後、減圧下で濃縮乾固し、目的化合物を含有する 粗精製物を得た。

このようにして得た粗精製物 21.5g を YMC PACK Pro C18 20×250mm (YMC)及びアセトニトリル/水 (40/60) を用いた HPLC (流速 8ml/min) に繰り返し付し、保持時間 18.0 分から 19.8 分の画分 1 を得た。画分 1 は水溶液となるまで濃縮後、凍結乾燥し、さらに YMC PACK Pro C18 20×250mm (YMC)及びメタノール/水 (60/40) を用いた HPLC (流速 10ml/min) に繰り返し付し、画分 2 (保持時間 17.6 分) 及び画分 3 (保持時間 21.2 分) を得た。画分 2 は水溶液となるまで濃縮後、凍結乾燥することにより化合物 Q 80mg を得た。画分 3 は水溶液となるまで濃縮後、凍結乾燥したものをエタノールで再結晶することにより化合物 R 287mg を得た。

本発明化合物の物理化学的性状

上記の実施例で得られた化合物 Q 及び R の物理化学的性状を下表 1 に示す。また、NMR チャートを後記図 $1\sim4$ に示す。



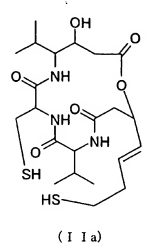
PCT/JP2003/010957

表 1

	化合物Q	化合物R
色及び形状	白色粉末	白色粉末
旋光度 [α] ²⁵ D	-349.3° (c 0.05, MeOH)	-65.3° (c 0.20, MeOH)
分子式	C ₂₀ H ₃₁ N ₃ O ₈ S ₃	C ₂₂ H ₃₅ N ₃ O ₆ S ₂
高分解能質量分析(FAB)		
実験値	506.1442 (M+H) ⁺	502.2059 (M+H) ⁺
計算値.	506.1453	502.2046
紫外可視吸収スペクトラム		·
λ _{max} MeOH nm (ε)	265 (1600)	End absorption
赤外吸収スペクトラム	3320, 2960, 2930, 1740,	3380, 3330, 2960, 2930, 2880,
ν _{max} (KBr) cm ⁻¹	1660, 1550, 1510, 1430, 1320, 1260, 1160, 1040	1740, 1670, 1540, 1520, 1430, 1360, 1300, 1270, 1160

上記の物理化学的性状から化合物 Q 及び R の化学構造式を下記の如く決定した。

また、化合物Rを還元することにより下式(IIa)で示されるデプシペプチド化合物を容易に製造することが出来る。この下式(IIa)で示されるデプシペプチド化合物は、化合物Q及びRと同様にHDAC阻害作用を有すると考えられる(特開2001-354694参照)。



産業上の利用可能性

本発明化合物は、後記試験例に示すように、HDAC 阻害作用を有し、またヒト癌細胞に対する細胞増殖抑制活性を示すことが確認された。従って、本発明化合物は、ヒストンのアセチル化の関与する疾患や病態、殊に腫瘍や細胞増殖性疾患、さらにはハンチントン病などの進行性神経変性疾患の予防・治療薬の治療及び改善に有用である。ここに、細胞増殖性疾患としては、例えば、感染症、自己免疫疾患、皮膚病が挙げられる。特に本発明化合物は良好なヒト癌細胞に対する細胞増殖抑制活性を有することから、抗腫瘍剤として有用である。更に、本発明化合物は遺伝子治療におけるベクター導入の効率化や導入遺伝子の発現亢進にも有用である。

本発明化合物の有用性は以下の試験により確認されたものである。

試験例1:HDAC 阻害試験

(1) HDAC の部分精製

ヒト白血病由来 K562 細胞より単離した核を吉田らの方法 (Yoshida, M. et al J. Biol. Chem 265, 17174-17179, 1990) に従って抽出し、その抽出液を Q Sepharose FF カラム (ファルマシア社; 17-0510-01) を用い、0-0.5M の NaCl の濃度勾配により HDAC の部分精製を行った。その後、HDA 緩衝液 [15mM リン酸カリウム (pH7.5)、5%グリセロール、0.2mM EDTA] で透析を行った。



Nare, B. et al Anal. Biochem. 267, 390-396, 1999 に従って合成された、ビオチン 化 [³H] アセチルヒストン H4 ペプチド (aa 14-21: Biotin-Gly-Ala-[³H-acetyl]Lys-Arg-His-Arg-[³H-acetyl]Lys-Val-amide (Amersham Pharmacia Biotech 社)、以下 [³H] アセチルヒストンと略記する。)を HDAC 阻害アッセイの基質として使用した。

[3 H] アセチルヒストンを $60\,\mu$ M ジチオスレイトール(DTT)を含む HDA 緩衝液で $37\,\mu$ M に希釈しこれを $25\,\mu$ 1 と、(1)で精製・透析した HDAC 画分 $25\,\mu$ 1 とを混合し室温にて 2 時間反応させた後、1M 塩酸を $50\,\mu$ 1 添加して反応を停止させ、さらに酢酸エチル $800\,\mu$ 1 を加え混合・遠心を行い、酢酸エチル層 $400\,\mu$ 1 をシンチレーターバイアルに採取し、5m1 のシンチレーターを添加して遊離した [3 H] 酢酸の放射活性を液体シンチレーションカウンターにて測定した。

基質と酵素とを混合する前に予めジメチルスルホキシド (DMSO) で溶解・希釈した薬物を $2\mu1$ 添加し、上記のアッセイを行うことで、薬物の HDAC に対する阻害活性を検討した。

本発明の化合物 Q 及び R は良好な HDAC 阻害活性を示し、ぞれぞれ 10nM の濃度において 50%以上の HDAC 酵素阻害活性を示した。

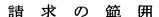
試験例2:ヒト癌細胞に対する細胞増殖抑制試験

 それぞれ $3.0 \, \text{nM}$ 及び $1.4 \, \text{nM}$ 、また化合物 R の WiDr 及び K562 細胞に対する細胞増殖阻害の IC50 値はそれぞれ $0.9 \, \text{nM}$ 及び $0.6 \, \text{nM}$ であり、良好な細胞増殖阻害作用を有していた。 試験例 $3: \text{E} \setminus B$ 細胞に対する $\text{E} \setminus A$ トンアセチル化誘導作用

35mmディッシュ中にK562 細胞を1.5×10⁶個/ディッシュになるよう播種し、その後、 溶媒 (DMSO) および種々の濃度 (0.3~30 nM) の化合物 Q 又は R を添加し、37℃、0.5% CO,インキュベーター中で 24 時間培養した。ヒストン蛋白質の抽出は以下の方法で行っ た。遠心分離により回収した細胞沈殿物に TEN buffer (10 mM Tris HC1 (pH 8.0), 1 mM EDTA, 1% NP-40, 1 tablet / 10mL Complete mini (Roche 社))を添加し、氷上で 10 分間放置後、遠心分離により上清を回収し、等量の 0.4 M 硫酸をよく混合し氷上で 1 時間放置した。遠心分離により上清部分を回収後、5 倍量のアセトンと混合し-20℃で 12 時間以上放置した後、沈殿物を遠心分離により回収しアセトンで一度洗浄した沈殿 物を乾燥した。これを蒸留水で溶解したものをヒストン蛋白質とし、蛋白質濃度をブ ラッドフォード法にて定量した。ヒストン蛋白質は等量に揃えて定法に従い SDS-PAGE、 ウェスタンブロットを行った。一次抗体には抗アセチル化ヒストン H3 抗体 (UPSTATEbiotechnology 社) を、二次抗体には HRP 標識抗ウサギ抗体 (Amersham Pharmacia Biotech 社)を使用し、ECL(Amersham Pharmacia Biotech 社)にて発光を 検出した。結果、化合物Q又はR処理サンプルでは溶媒処理サンプルに比較して顕著で 且つ用量依存的なアセチル化ヒストンH3のバンドが検出されたことから、本発明の化 合物Q及びRはK562細胞内においてもHDACを阻害しヒストンのアセチル化を亢進させ ていることが確認された。

配列表フリーテキスト

以下の配列表の数字見出し<223>には、「Artificial Sequence」の説明を記載する。 具体的には、配列表の配列番号 1 の配列で表されるアミノ酸配列において、N 末端から 3番目及び 7番目のアミノ酸 Xaa がともに N^6 -[3 H $_1$] acetyllysine である人工的に合成したペプチドを示す。



1. 式(I)若しくは(II)で示されるデプシペプチド化合物またはそれらの製薬学的に許容される塩。

- 2. 請求の範囲 1 記載の式(I)で表される平面構造式を有しかつ旋光度[α] 25 _D 349.3° (c 0.05, メタノール溶媒)を有することを特徴とするデプシペプチド化合物の異性体、若しくは請求の範囲 1 記載の式(II)で表される平面構造式を有しかつ旋光度[α] 25 _D -65.3° (c 0.20, メタノール溶媒)を有することを特徴とするデプシペプチド化合物の異性体、またはそれらの製薬学的に許容される塩。
- 3. 請求の範囲1記載のデプシペプチド化合物またはそれらの製薬学的に許容される 塩及び製薬学的に許容される担体を含む医薬組成物。
- 4. 抗腫瘍剤である請求の範囲3記載の医薬組成物。
- 5. 請求の範囲1記載のデプシペプチド化合物またはそれらの製薬学的に許容される 塩の、抗腫瘍剤である医薬の製造のための使用。
- 6. 癌患者の治療方法であって、有効量の請求の範囲1記載のデプシペプチド化合物またはそれらの製薬学的に許容される塩を患者に投与することからなる方法。



図 1

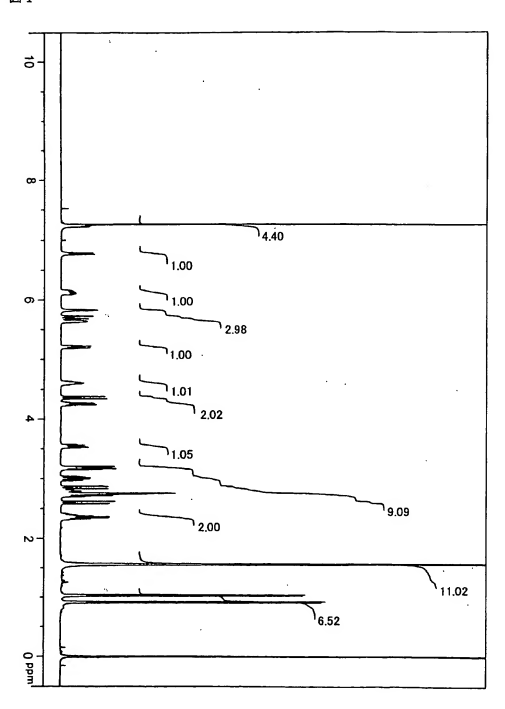
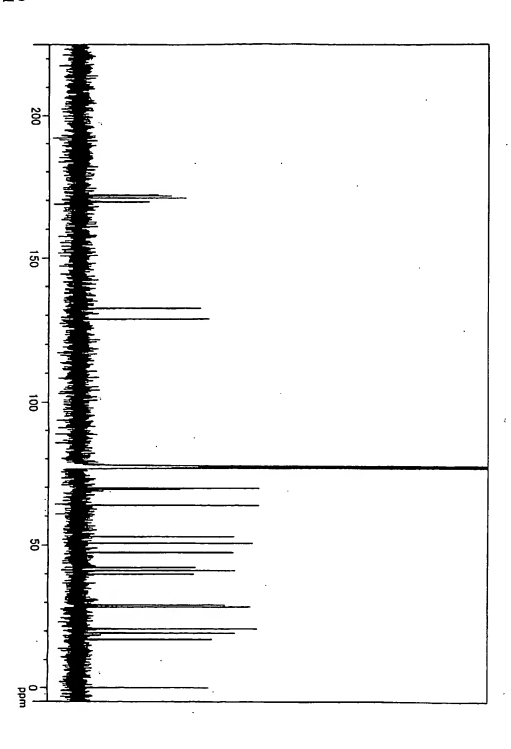
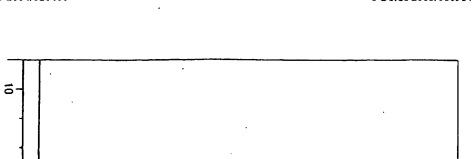


図2



œ

Ν.



1.39

ገ_{1.54}

1.91

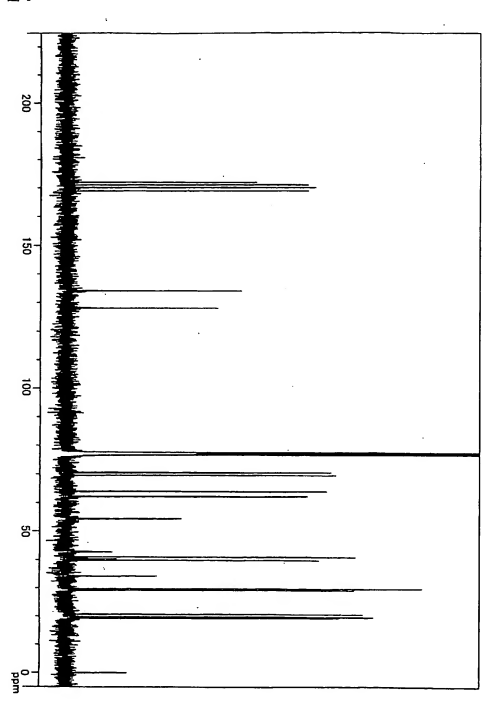
1.00

ገ_{0.52}

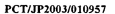
6.10

6.74

図4



WO 2004/020460



SEQUENCE LISTING

<110> Yamanouchi Pharmaceutical Co. Ltd.

<120> Novel Depsipeptide Compounds

<130> Y0342-PCT

<150> JP2002-255141

(151) 2002-08-30

<160> 1

⟨210⟩ 1

⟨211⟩ 8

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Inventor: Nagai, Koji; Taniguchi, Masatoshi; Shindo, Nobuaki;

Terada, Yoh; Mori, Masamichi; Amino, Nobuaki; Suzumura, Ken-ichi;

Takahashi, Isao; Amase, Mitsuo

⟨220⟩

<221> PEPTIDE





<222> (3)

 $\langle 223 \rangle$ N⁶-[³H₁]acetyllysine

<222> (7)

 $\langle 223 \rangle$ N⁶-[³H₁]acetyllysine

<400> 1

1

Gly Ala Xaa Arg His Arg Xaa Val

5